PA NT COOPERATION TREAT

From the INTERNATIONAL BUREAU PCT NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE **TICONA GMBH** Patent- und Lizenzabteilung (PCT Rule 92bis.1 and Lyoner-Strasse 38 Administrative Instructions, Section 422) D-60528 Frankfurt am Main ALLEMAGNE Date of mailing (day/month/year) 22 March 2001 (22.03.01) Applicant's or agent's file reference 1999/G014 IMPORTANT NOTIFICATION International application No. International filing date (day/month/year) PCT/EP00/05759 21 June 2000 (21.06.00) 1. The following indications appeared on record concerning: X the applicant the inventor the agent the common representative Name and Address State of Nationality State of Residence OSAN, Frank DE DE Hattersheimerstrasse 29 D-65779 Kelkheim Telephone No. Germany Facsimile No. Teleprinter No. 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: the person the name X the address the nationality the residence Name and Address State of Nationality State of Residence OSAN, Frank Margaretenweg 5 Telephone No. 46499 Hamminkeln Germany Facsimile No. Teleprinter No. 3. Further observations, if necessary: 4. A copy of this notification has been sent to: the receiving Office the designated Offices concerned the International Searching Authority the elected Offices concerned the International Preliminary Examining Authority other: Authorized officer The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Peggy Steunenberg 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Telephone No.: (41-22) 338.83.38

P. ENT COOPERATION TREAT.

DOT	TOTAL TIPE INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
	Commissioner
NOTIFICATION OF ELECTION	US Department of Commerce
(PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office, PCT
,	2011 South Clark Place Room
	CP2/5C24
Date of mailing (daylor and)	Arlington, VA 22202
Date of mailing (day/month/year) 15 February 2001 (15.02.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP00/05759	Applicant's or agent's file reference
	1999/G014
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
21 June 2000 (21.06.00)	30 June 1999 (30.06.99)
Applicant	
OSAN, Frank et al	
X in the demand filed with the International Preliminary 10 January 200	01 (10.01.01)
in a notice effecting later election filed with the Interna	ational Bureau on:
	•
	
*	·
2. The election X was	
was not	,
made before the expiration of 19 months from the priority da Rule 32.2(h)	to or where Ouls 20 and it is to the
Rule 32.2(b).	te or, where Rule 32 applies, within the time limit under
• •	
	* -
	j
	,
•	
•	

Authorized officer

Juan Cruz

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes

1211 Geneva 20, Switzerland

Sp

VERTRAG ÜLER DIE INTERNATIONALE ZUSA ENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

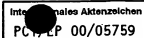
PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowle Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 1999/G014	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über d Recherchenberichts (F zutreffend, nachstehen	lie Übermittlung des internationalen Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelo	dedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 00/05759	(Tag/Monat/Jahr) 21/06/2	000	30/06/1999
Anmelder			
TICONA GMBH			•
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationale ternationalen Büro übern	n Recherchenbehörde e nittelt.	rstellt und wird dem Anmelder gemäß
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jev		Blåtter. esem Bericht genannten	u Unterlagen zum Stand der Technik bei.
Grundlage des Berichts			
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 	mationale Recherche au gereicht wurde, sofern ur	if der Grundlage der inte iter diesem Punkt nichts	mationalen Anmeldung in der Sprach anderes angegeben ist.
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	ne ist auf der Grundlage o durchgeführt worden.	einer bei der Behörde ein	ngereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S	en Anmeldung offenbarte Sequenzprotokolls durch	n Nucleotid- und/oder geführt worden, das	Aminosäuresequenz ist die international
in der internationalen Anme	ldung in Schrifticher For	m enthalten ist.	
zusammen mit der internati	onalen Anmeldung in co	mputerlesbarer Form ein	ngereicht worden ist.
bei der Behörde nachträglic			
bei der Behörde nachträglic			
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung	hträglich eingereichte sc im Anmeldezeitpunkt hin	hriftliche Sequenzprotok nausgeht, wurde vorgele	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.
Die Erklärung, daß die in ∞ wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form er	faßten Informationen dei	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprech n,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht rech	erchlerbar erwiesen (si	iehe Feld I).
3. Mangeinde Einheitlichkeit	t der Erfindung (siehe F	feld II).	
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfir	ndung		•
X wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut geneh	ımigt.	
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festge	esetzt:	
·		·	·
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
Anmelder kann der Behörd Recherch nberichts ein S	egel 38.2b) in der in Feld e inn malb eines Monat tellungnahm vorl gen.	l III angegebenen Fassu s nach dem Datum der A	ng von der Behörde festgesetzt. Der Nos ndung dieses international n
6. Folgende Abbildung d r Zeichnungen	ist mit der Zusamm nfas	ssung zu v röff ntlich n:	_ :
wi vom Anmelder vorg sc	-		keine d r Abb.
w if der Anmeld it selbst ke			
weil dies Abbildung di Er	findung besser k nnzeic	hn t.	·

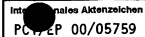
INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



			PC 17-2P 00/	05/59	
a. Klassif IPK 7	EZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO8L23/04 CO8F232/00				
***	,				
Nach der inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchiert IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole C08L C08F	e) 			
Recherchlert	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die reche	rchierten Gebiete	fallen	
			·		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und	evtl. verwendete S	Suchbegriffe)	
WPI Dat	ta, PAJ, EPO-Internal				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommend	den Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X	US 5 658 992 A (EHLERS JENS ET AI 19. August 1997 (1997-08-19)	L)		1,2	
	Zusammenfassung; Ansprüche 1-5				
	Spalte 3, Zeile 51-55 Spalte 3, Zeile 12-17				
х	DE 196 33 641 A (HOECHST AG) 26. Februar 1998 (1998-02-26)			1-5	
	Zusammenfassung; Ansprüche 1-11 Seite 6, Zeile 52-60; Tabelle 2				
Y	9. Februar 1999 (1999-02-09)	AL)		1-10	
	Zusammenfassung; Ansprüche 1-11 Spalte 9, Zeile 57 -Spalte 10, Ze Tabelle 1	ile 10;			
	- ,	/			
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang P	atentfamilie		
"A" Veröffer	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	oder dem Prioritätsda	atum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der zum Verständnis des der	
	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeli Theorie angegeben i	egenden Prinzips	oder der ihr zugrundellegenden	
Anmei	Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-				
scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung					
ausge		kann nicht als auf erf werden, wenn die Ve	finderischer Tätigk eröffentlichung mit	eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen	
eine B	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen d diese Verbindung für	lieser Kategorie in	Verbindung gebracht wird und	
dem b	eanspruchten Phontaisoatum veronentiicht worden ist	*& * Veröffentlichung, die l			
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des i	internationalen He	cherchenberichts	
2	6. September 2000	25/10/20	000		
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bed	diensteter		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bonamans	. <i>V</i>		
l .	Fax: (+31-70) 340-3016	Bergmans	, K		

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



		PC 77 2P UU	7/03/39		
C.(Fortsetz	(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme.	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Ϋ .	US 5 498 677 A (WELLER THOMAS ET AL) 12. März 1996 (1996-03-12) Zusammenfassung; Ansprüche 1-12 Spalte 7, Zeile 15-20; Ansprüch 12; Tabelle 1		1-10		
A	EP 0 849 074 A (HOECHST AG ;MITSUI PETROCHEMICAL IND (JP)) 24. Juni 1998 (1998-06-24) Zusammenfassung; Ansprüche 1-8		1–10		
	·				
	·				
		·			
	*				
	·				

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Infon

on patent family members

Internal Application No PCT/EP 00/05759

Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
U\$ 5658992	A	19-08-1997	DE	4309456 A	29-09-1994
,			AT	154375 T	15-06-1997
			BR	9401198 A	25-10-1994
			CA	2119207 A	25-09-1994
			DE	59403069 D	17-07-1997
			EP	0617081 A	28-09-1994
			ES	2105380 T	16-10-1997
			JP	2534455 B	18-09-1996
			JP	6322190 A	22-11-1994
			SG	44823 A	19-12-1997
DE 19633641	A	26-02-1998	CN	1227575 A	01-09-1999
			WO	9807768 A	26-02-1998
			EP	0920465 A	09-06-1999
US 5869586	A	09-02-1999	DE	19546500 A	19-06-1997
			CA	2192771 A	14-06-1997
			CN	1151995 A	18-06-1997
			EP	0779306 A	18-06-1997
			JP	9176223 A	08-07-1997
			US	6020444 A	01-02-2000
US 5498677	A	12-03-1996	DE	4304311 A	18-08-1994
			ΑT	165848 T	15-05-1998
			CA	2115194 A	13-08-1994
			DE	59405872 D	10-06-1998
			EP	0610813 A	17-08-1994
			ES	2119915 T	16-10-1998
			JP	6336508 A	06-12-1994
EP 0849074	A	24-06-1998	DE	19652774 A	25-06-1998
			CA	2225186 A	19-06-1998
			JP	10237129 A	08-09-1998

_		From the INTER	RNATIONAL BUREAU	
COMMUNICATION OF THE IN APPLICATION TO THE DESIGN (PCT Rule 47.1(c), first s	OTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE DMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL PLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES (PCT Rule 47.1(c), first sentence)		BH Lizenzabteilung S	
11 January 2001 (11.01.01)			O ablaçon	
pplicant's or agent's file reference 1999/G014		por Berga	MPOBTANT NOTICE 21	_
rternational application No. PCT/EP00/05759	International filing da 21 June 2000		Priority date (day/month/year) 30 June 1999 (30.06.99)	_
pplicant TICONA GMBH et al		- Da	tionericaeung -	_

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time: EP,JP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 11 January 2001 (11.01.01) under No. WO 01/02481

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The Int mational Bur au of WIPO 34, ch min des Colombett s 1211 Gen va 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

"Express Mail" mailing label number <u>ET 28</u>46 7205 7 Date of Deposit -DECEMBER 18, 2001-

I hereby certify that this paper or fee is being deposited with the United States Postal Service "Express Mail Post Office to Assessal service under 37CFR 1 10 on the date undicated above and is addressed to the Assistant Commissioner for Patents, P.O.

Box 2327, Arlington, VA 22202.

—Carrie A. McPherson—

(Typed or printed name of person mailing paper or fee)

paper or fee)

(Signature of person mailing paper of fee)

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization

WIPO

International Bureau

(43) International publication date

PCT

(72) Inventors; and

1164 (JP).

(10) International publication number

11 January 2001 (11.01.2001)

WO 01/02481 A1

[DE/DE]; Hattersheimerstrasse 29, D-65779 Kelkheim (DE). BERGER, Klaus [DE/DE]; Starkeradweg 8, D-

65843 Sulzbach (DE). RUCHATZ, Dieter [DE/DE]; Schmalenfeldweg 5a, D-42579 Heiligenhaus (DE).

13-201, Tsukushino 3 chome, Abiko-shi, Chiba 270-

STARK, Oliver [DE/DE]; Dekan-Schuster-Strasse 47, D-63110 Rodgau (DE). NAKAMURA, Toru [JP/JP];

(51) International patent classification⁷: 232/00

C08L 23/04, C08F

(21) International application number:

PCT/EP00/05759

(22) International filing date:

21 June 2000 (21.06.2000)

(25) Language of filing:

199 29 809.2

Language of publication:

German

German

Data relating to the priority:

30 June 1999 (30.06.1999)

DE

(81) Designated states (national): JP, KR, US.

(75) Inventors/Applicants (US only): OSAN, Frank

(\$\vec{\psi}\$) Applicant (for all designated States except US): TICONA GMBH [DE/DE]; An der B 43, D-65451

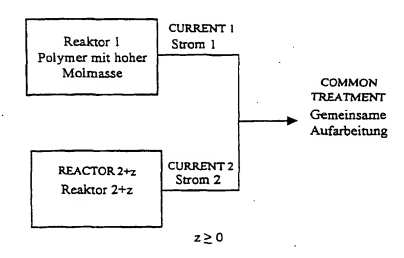
Kelsterbach (DE).

(84) Designated states (regional): European Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

[continued on next page]

As printed

- (54) Title: METHOD OF PRODUCING AMORPHOUS POLYOLEFINS WITH A WIDE MOLE WEIGHT DISTRIBUTION
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG AMORPHER POLYOLEFINE MIT BREITER MOLMASSENVER-TEILUNG



REACTOR 1

POLYMER OF HIGH MOLECULAR WEIGHT

(57) Abstract: The invention relates to a method of producing a bimodal or multimodal mixture of amorphous polyolefins of different mole weights. According to the inventive method, at least one amorphous polyolefin of high molecular weight is contacted in a solution with at least one amorphous polyolefin of low molecular weight and is mixed and the solvent is removed.

WO 01/02481 A1

Published:

With the International Search Report.

For an explanation of the two-letter codes and the other abbreviations, reference is made to the explanations ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") at the beginning of each regular edition of the PCT Gazette.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches von amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, wobei mindestens ein amorphes Polyolefin mit hoher Molekularmasse mit mindestens einem amorphen Polyolefin mit niedriger Molekularmasse in Lösung in Kontakt gebracht und gemischt werden und das Lösungsmittel anschließend entfemt wird.

ATENT COOPERATION TREA

Translation

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 1999/G014 FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No.	International filing date (day/n	ionth/year)	Priority date (day/month/year)	
PCT/EP00/05759	21 June 2000 (21.00	6.00)	30 June 1999 (30.06.99)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C08L 23/04, C08F 232/00				
Applicant	TICONA GMBI	H		
and is transmitted to the applicant ac	cording to Article 36.		ational Preliminary Examining Authority	
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includin	g this cover sl	neet.	
amended and are the basis for	ed by ANNEXES, i.e., sheets of this report and/or sheets contain Administrative Instructions unde	ning rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule	
These annexes consist of a tot	al of sheets.			
3. This report contains indications relati	ing to the following items:			
I Basis of the report				
II Priority	II Priority			
III Non-establishment of	f opinion with regard to novelty,	inventive ste	p and industrial applicability	
IV Lack of unity of inve	ntion		1	
V Reasoned statement u	under Article 35(2) with regard t tions supporting such statement	o novelty, inv	rentive step or industrial applicability;	
VI Certain documents ci	ted			
VII Certain defects in the	international application			
VIII Certain observations	VIII Certain observations on the international application			
Date of submission of the demand	Date of o	completion of	this report	
10 January 2001 (10.01	.01)	16 A	ugust 2001 (16.08.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authoriz	ed officer		
Facsimile No. Telephone No.				

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Internal application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/05759

I. Basi	is of the repor			
1. Wit	h regard to the	elements of the international applica	ation:*	
	the internati	onal application as originally filed		
	the descript	on:		
	pages		1-19	, as originally filed
	pages			, filed with the demand
	pages		, filed with the le	tter of
	the claims:			·
-	pages			, as originally filed
	pages		, as amended	(together with any statement under Article 19
	pages			, filed with the demand
	pages	1-12	, filed with the le	tter of 25 July 2001 (25.07.2001)
	the drawing	3:		
_	pages		1/2,2/2	, as originally filed
	pages			, filed with the demand
	pages			ter of
		isting part of the description:		
ا ا		· ·		, as originally filed
	pages			, as originally filed , filed with the demand
	pages			ter of, med with the definant
3. Witt prel:	the language the language or 55.3). The regard to a siminary examination contained in filed together furnished surfurnished surfurnish	plication was filed, unless otherwise re available or furnished to this Author of a translation furnished for the put of publication of the international at the of the translation furnished for the put of the translation furnished for the put of the translation furnished for the put of the international application in writter with the subsequently furnished application as filed has been furnished.	e indicated under this item. nority in the following language proses of international search (pplication (under Rule 48.3(b)) e purposes of international pre d sequence disclosed in the f the sequence listing: en form. In computer readable form. en form. Outer readable form. d written sequence listing died. In computer readable form is i	under Rule 23.1(b)).
4.	the de	ents have resulted in the cancellation scription, pagesaims, Nosawings, sheets/fig		
5. 🔀	beyond the di	sclosure as filed, as indicated in the s	Supplemental Box (Rule 70.2(c	
and 7	is report as 70.17).	originally filed" and are not anno	exed to this report since the	in invitation under Article 14 are referred to y do not contain amendments (Rule 70.16
** Any r	replacement sh	eet containing such amendments mus	st be referred to under item 1 a	nd annexed to this report.

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

Continuation of: Box I.5.

カカル

- 1. Apart from the fact that the viscosity ratio of at least two amorphous polyolefins of different molar weights cannot be smaller than 0.005 and greater than 4 (what would be correct would be smaller than 0.005 or greater than 4), the addition of the viscosity ratio in Claim 1 contravenes PCT Article 34(2)(b), since this amendment goes beyond the disclosure in the international application as The viscosity ratio mentioned on page 1 relates to the prior art and not to the method as per the present application. The application contains no basis for transferring the prior art value to the method as per Claim 1. In addition, the prior art refers to subsidiary and main components of the mixture. Claim 1 of the present application contains no information on the proportions of the polymers.
- 2. When the reactors are connected in parallel, it is not important in which reactor the amorphous polyolefin with a high molar weight is produced. When connected in series, the sequence of the reactors is, however, decisive. Page 11, lines 22-25 of the description states that the amorphous polyolefin with a high molar weight is produced in the *first* reactor. This sequence is not taken into consideration in the amended Claim 1. The present application, however, contains no basis for any sequence in a series

I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

connection (PCT Article 34(2)(b)).

3. The basis for method elements a) and b) added to Claim 1 can be found on pages 11 and 12. Nevertheless, the description specifies the method as being only for amorphous polyolefins with a high molar weight of VZ > 100 ml/g and $M_w > 100 000 \text{ g/mol}$. These parameters are not specified in the amended Claim 1. There appears to be no basis for such a generalisation (PCT Article 34(2)(b)).

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; itations and explanations supporting such statement
₹ i

Statement			
Novelty (N)	Claims	4, 5	YES
	Claims	1-3, 6-12	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-12	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-12	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

1. Reference is made to the following documents:

D1: EP-A-0 407 870 (cited on page 8 of the application)

D2: US-A-5 658 992

D3: DE-A-196 33 641.

- 2. The examination of novelty and inventive step can be based only on the original Claim 1, since the amended Claim 1 does not meet the requirements of PCT Article 34(2)(b) (see Box I).
- 3. Claim 1 relates to a method for producing a bimodal or multimodal mixture of amorphous polyolefins by mixing different amorphous polyolefins in solution.

A person skilled in the art is aware from D1 (page 12, lines 46-55) that amorphous cycloolefin polymers can form a polymer alloy with other polymers. This process occurs either in the melt or in solution. In Example 48 of D1, a polymer alloy is produced from two different amorphous cycloolefin polymers with a VZ of 65 and 110 cm³/g by kneading. The alloy obtained is transparent and has only one

glass stage at 149°C, i.e. the alloy is homogeneous. Consequently, the overall content of the application (Example 48 in combination with page 12, lines 46-55) is prejudicial to the novelty of the subject matter of Claims 1-3 and 6-12.

- 4. Even if novelty could be established for Claim 1, the subject matter of the present application appears not to involve an inventive step.
- 4.1 The difference in the molar weights of the starting components is not important in the method as per Claim 1, i.e. the method also comprises the mixing of two amorphous polyolefins with slightly different molar weights. As indicated by the applicant on page 1 of the application, the mixing of two amorphous polyolefins with little difference in their molar weights involves no difficulties for a person skilled in the art and occurs in the melt. At least in this case, mixing in solution is a non-inventive alternative that is known to a person skilled in the art from D1.
- 4.2 Even if there is a clear difference in the viscosity number, it is questionable whether Claim 1 taken as a whole involves an inventive step. Mixing in solution appears to involve an advantage over mixing in the melt only when the quantity ratios are precisely defined. In Example 48 of Dl, mixing in the melt of 50 wt.% of a polymer with a high molecular weight and 50 wt.% of a polymer with a low molecular weight produces a transparent, homogeneous alloy. The difficulties mentioned by the applicant in the description clearly do not occur. This is confirmed by comparative Example 3 of the present

application. In said example also, a transparent, homogeneous product is obtained by melting a 1:1 mixture of materials with clearly different viscosity numbers (85 and 15). It is therefore clear that mixing in solution does not have any technical advantages over mixing in the melt, at least not over the entire range claimed. In these cases, mixing in solution is an obvious alternative, and therefore the present claims do not involve an inventive step over the entire range claimed (PCT Article 33(3)).

5. Documents D2 and D3 which are listed in the international search report appear to be less relevant, since the polyethylenes mentioned in D2 are not amorphous and the elastomers described in D3 appear to have at least crystalline regions.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Internal application No.
PCT/EP 00/05759

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

The page numbering for the figures is incorrect. Although there are three figures, they appear on only two sheets. The correct numbering would be 1/2 and 2/2.

VERTRAG ÜBER DINTERNATIONALE ZUSAM NARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

- Tron 2 C - 1 m. .:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	T
1999/G014	weiteres vorgehen siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/05759	21/06/2000 30/06/1999
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder i C08L23/04	nationale Klassifikation und IPK
Anmelder	
TICONA GMBH et al.	
Dieser internationale vorläufige Prüf Behörde erstellt und wird dem Anme	fungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten elder gemäß Artikel 36 übermittelt.
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	t 6 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.
und/oder Zeichnungen, die geä	ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen indert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser chtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT) at 5 Blätter.
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu fo	
II Priorität	Outschaus They Neuhala suffedericabe Tätiskeit und gewerbliche Agwandhoutsit
III ☐ Keine Erstellung eines € IV ☐ Mangelnde Einheitlichke	Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
V ⊠ Begründete Feststellung	g nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der varkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
VI 🗆 Bestimmte angeführte U	Unterlagen
1	internationalen Anmeldung
VIII □ Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen Anmeldung
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts
10/01/2001	16.08.2001
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465	Sieber, W

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/05759

l.	Grundlage des B richts							
1.	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i>							
	1-19	9	ursprüngliche Fassung					
	Patentansprüche, Nr.:							
	1-12	2	eingegangen am 30/07/2001 mit Schreiben vom 25/07/2001					
	Zeid	Zeichnungen, Blätter:						
1/2,2		2/2	ursprüngliche Fassung					
2.	Hinsichtlich der Sprache : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.							
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um								
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	lbersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach					
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).					
			lbersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden i.2 und/oder 55.3).					
3.	Hins inte	Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequ nz ist die nternationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:						
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.					
		zusammen mit de	r internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.			achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.					
		bei der Behörde n	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
			3 das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den alt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.					
		•	3 die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.					

4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/05759

		Beschreibung,	Seiten:	
		Ansprüche,	Nr.:	
		Zeichnungen,	Blatt:	
5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursp eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).				
		(Auf Ersatzblätter, die beizufügen). siehe Beiblatt	e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht	
6.	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:			
٧.	Beg	ründete Feststellung	g nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der	

1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-3,6-12

4,5

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-12

gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-12

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Zu Punkt I

Grundlage des Bescheides

- 1. Abgesehen davon, daß das Viskositätsverhältnis von mindestens zwei amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse nicht kleiner als 0,005 *und* größer als 4 sein kann (richtig wäre wohl kleiner als 0,005 *oder* größer als 4), steht die Einfügung des Viskositätsverhältnisses in den Anspruch 1 im Widerspruch zu Artikel 34(2)(b) PCT, da diese Änderung über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht. Das auf Seite 1 erwähnte Viskositätsverhältnis bezieht sich auf den Stand der Technik und nicht auf das Verfahren der vorliegenden Anmeldung. Die Anmeldung enthält keinerlei Basis dafür, den Wert aus dem Stand der Technik auf das Verfahren gemäß Anspruch 1 zu übertragen. Außerdem wird im Stand der Technik von Neben- und Hauptbestandteil der Mischung gesprochen. Anspruch 1 der volliegenden Anmeldung enthält keine Angaben über die Anteile der Polymeren.
- 2. Bei einer Parallelschaltung der Reaktoren spielt es keine Rolle, in welchem Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse hergestellt wird. Bei einer Reihenschaltung ist die Reihenfolge der Reaktoren aber entscheidend. So wird in der Beschreibung auf Seite 11, Zeilen 22-25 ausgeführt, daß im *ersten* Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse hergestellt wird. Diese Reihenfolge ist im geänderten Anspruch 1 nicht berücksichtigt. Für eine beliebige Reihenfolge bei einer Reihenschaltung findet sich in der vorliegenden Anmeldung aber keine Stütze (Art.34(2)(b) PCT).
- 3. Die Basis für die in Anspruch 1 eingefügten Verfahrenselemente a) und b) findet sich auf den Seiten 11 und 12. Allerdings werden in der Beschreibung die Verfahren nur für amorphe Polyolefine mit hoher Molmasse von VZ > 100 ml/g und M_w > 100000 g/mol ausgeführt. Diese Parameter werden nicht im geänderten Anspruch 1 genannt. Die Basis für eine Verallgemeinerung scheint nicht gegeben (Art.34(2)(b) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Regel 66.2(a)(ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

- 1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1 EP-A-0 407 870 (zitiert auf Seite 8 der Anmeldung)
 - D2 US-A-5 658 992
 - D3 DE-A-196 33 641.
- 2. Die Prüfung auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit kann nur anhand des ursprünglichen Anspruchs 1 erfolgen, da der geänderte Anspruch 1 nicht die Erfordernisse des Art.34(2)(b) PCT erfüllt (siehe Punkt I).
- 3. Anspruch 1 betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches amorpher Polyolefine durch Mischen der verschiedenen amorphen Polyolefine in Lösung.
 Aus D1 (Seite 12, Zeilen 46-55) weiß der Fachmann, daß amorphe Cycloolefinpolymere mit anderen Polymeren eine Polymerlegierung bilden können. Dies erfolgt entweder in der Schmelze oder in Lösung. In Beispiel 48 von D1 wird aus zwei unterschiedlichen amorphen Cycloolefinpolymeren mit VZ 65 bzw. 110 cm³/g durch Kneten eine Polymerlegierung hergestellt. Die erhaltene Legierung ist transparent und hat nur eine Glasstufe bei 149°C, d.h. die Legierung ist homogen. Somit ist der Gesamtinhalt der Anmeldung (Beispiel 48 in Kombination mit Seite 12, Zeilen 46-55) neuheitsschädlich für den Gegenstand der Ansprüche 1-3 und 6-12.
- 4. Selbst wenn Neuheit für den Anspruch 1 hergestellt werden könnte, scheint der Gegenstand der vorliegenden Anmeldung nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit zu beruhen.
- 4.1 Der Unterschied in den Molmassen der Ausgangskomponenten spielt bei dem Verfahren gemäß Anspruch 1 keine Rolle, d.h. das Verfahren umfaßt auch das Mischen zweier amorpher Polyolefine mit einem geringen Unterschied in den Molmassen. Wie die Anmelderin selbst auf Seite 1 der Anmeldung schildert,

bereitet dem Fachmann das Mischen zweier amorpher Polyolefine mit geringer Differenz in der Molmasse keine Schwierigkeiten und erfolgt in der Schmelze. Zumindest für diesen Fall stellt das Mischen in Lösung eine nicht erfinderische Alternative dar, die dem Fachmann aus D1 bekannt ist.

- 4.2 Aber auch für den Fall eines deutlichen Unterschieds in der Viskositätszahl ist die erfinderische Tätigkeit für einen Anspruch 1 in seiner gesamten Breite fraglich. Das Mischen in Lösung scheint nämlich nur bei ganz bestimmten Mengenverhältnissen einen Vorteil gegenüber dem Mischen in der Schmelze zu erbringen. So wird im Beispiel 48 von D1 Beim Vermischen in der Schmelze von 50 Gew.-% eines Polymers mit hohem Molekulargewicht und 50 Gew.-% eines Polymers mit niedrigem Molekulargewicht eine transparente, homogene Legierung erhalten. Die von der Anmelderin in der Beschreibung angeführten Schwierigkeiten treten offensichtlich nicht auf. Bestätigt wird dies durch das Vergleichsbeispiel 3 der vorliegenden Anmeldung. Hier wird ebenfalls aus einer 1:1 Mischung mit deutlichem Unterschied in den Viskositätszahlen (85 und 15) ein transparentes, homogenes Produkt durch Schmelzen erhalten. Somit ist klar, daß das Mischen in Lösung zumindest nicht im gesamten beanspruchten Bereich technische Vorteile gegenüber dem Mischen in der Schmelze aufweist. In diesen Fällen ist das Mischen in Lösung eine naheliegende Alternative, so daß die vorliegenden Ansprüche über den gesamten beanspruchten Bereich nicht die erforderliche erfinderische Tätigkeit aufweisen (Art.33(3) PCT).
- 5. Die im internationalen Recherchebericht erwähnten Dokumente D2 und D3 scheinen weniger relevant zu sein, da die in D2 erwähnten Polyäthylene nicht amorph sind und die in D3 beschriebenen Elastomere zumindest kristalline Bereiche aufzuweisen scheinen.

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Die Numerierung der Blätter der Abbildungen ist falsch. Es sind zwar drei Abbildungen, aber insgesamt nur zwei Blätter. Die korrekte Numerierung wäre 1/2 und 2/2.

5 30-07-2001

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches von zwei oder mehreren amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, wobei das Viskositätsverhältnis von mindestens zwei amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse kleiner als 0,005 und größer als 4 ist. 5 und wobei a)durch Parallelschaltung oder Reihenschaltung zweier oder mehrerer Reaktoren, bei denen in einem Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und in den anderen Reaktoren die anderen Bestandteile der Mischung erzeugt werden, die 10 Polyolefine in Lösung gemischt werden, oder b) in einem Reaktor, in dem das das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und im Auslauf des Reaktors die anderen Bestandteile der Mischung in Form einer Polymerlösung zudosiert werden, und die gemäß a) oder b) erhaltene Lösung des Polymergemisches homogenisiert und das Lösungsmittel abgetrennt 15 wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 80 ml/g und eine M_w von > 90 000 g/mol aufweist.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 100 ml/g und eine M_w von > 100 000 g/mol aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 120 ml/g und eine M_w von > 120 000 g/mol aufweist.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen Molekularmasse eine VZ > 150 ml/g, eine M_w von > 150000 g/mol aufweist.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das amorphe Polyolefin einCycloolefincopolymer ist.

- 7. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, wobei das bimodale oder multimodale Gemisch mindestens ein Cycloolefincopolymer, enthaltend 0,1 bis 100 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von mindestens einem polycyclischen Olefin der Formeln I, II, II', III, IV, V oder VI
 - $\begin{array}{c|c}
 CH & CH \\
 CH & CH \\
 CH & CH
 \end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 CH & CH \\
 CH & CH
 \end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 R^1 & CH
 \end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 CH & CH
 \end{array}$

10

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffrest, wie einen linearen oder verzweigten C₁-C₈-Alkylrest, C₆-C₁₈-Arylrest, C₇-C₂₀-Alkylenarylrest, einen cyclischen oder acyclischen C₂-C₂₀-Alkenylrest bedeuten, oder einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Ring bilden, wobei gleiche Reste R¹ bis R⁸ in den verschiedenen Formeln I bis VI eine unterschiedliche Bedeutung haben können, worin n Werte von 0 bis 5 annehmen kann, und gegebenenfalls enthaltend bis zu 99,9 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von einem oder mehreren acyclischen Olefinen der Formel VII

 R^2

$$R^9 \sim C = C < R^{10} \sim R^{11}$$
 (VII),

worin R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, einen linearen, verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie einen C_1 - C_8 -Alkylrest oder einen C_6 - C_{18} -Arylrest bedeuten, enthält.

8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, wobei die Cycloolefincopolymere bis zu 45 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von einem oder mehreren monocyclischen Olefinen der Formel VIII

$$HC = CH$$
 (VIII), CH_2 _m

worin m eine Zahl von 2 bis 10 ist.

- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, wobei die cyclischen und polycylischen Olefine eine oder mehrere der Gruppen Halogen-, Hydroxyl-, Ester-, Alkoxy-, Carboxy-, Cyano-, Amido-, Imido- oder Silylgruppen aufweisen.
- 15 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, wobei die Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von polycyclischen Olefinen der Formeln I oder III, und polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von acyclischen Olefinen der Formel VII, enthalten.
- 11. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, wobei die
 Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten

von Olefinen mit einer Norbornengrundstruktur, bevorzugt von Norbornen, Tetracyclododecen, Vinylnorbornen oder Norbornadien.

12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, wobei die
 5 Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von acyclischen α-Olefinen mit 2 bis 20 C-Atomen, bevorzugt Ethylen oder Propylen, besonders bevorzugt Ethylen.

10

15

ableiten von Olefinen mit einer Norbornengrundstruktur, bevorzugt von Norbornen, Tetracyclododecen, Vinylnorbornen oder Norbornadien.

- 9. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, wobei die Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von acyclischen α-Olefinen mit 2 bis 20 C-Atomen, bevorzugt Ethylen oder Propylen, besonders bevorzugt Ethylen.
- 10. Kunststofffertigteile hergestellt aus einem bimodalen oder multimodalen Gemisches von zwei oder mehreren amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, das nach einem Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 hergestellt wurde.

5

$$R^{9} c = c < R^{10}$$
 (VII),

worin R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, einen linearen, verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie einen C_1 - C_8 -Alkylrest oder einen C_6 - C_{18} -Arylrest bedeuten, enthält.

5. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, wobei die Cycloolefincopolymere bis zu 45 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von einem oder mehreren monocyclischen Olefinen der Formel VIII

$$HC = CH$$
 (VIII), CH_2

- worin m eine Zahl von 2 bis 10 ist.
 - 6. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, wobei die cyclischen und polycylischen Olefine eine oder mehrere der Gruppen Halogen-, Hydroxyl-, Ester-, Alkoxy-, Carboxy-, Cyano-, Amido-, Imido- oder Silylgruppen aufweisen.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, wobei die Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von polycyclischen Olefinen der Formeln I oder III, und polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von acyclischen Olefinen der Formel VII, enthalten.
- 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, wobei die Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffrest, wie einen linearen oder verzweigten C₁-C₈-Alkylrest, C₆-C₁₈-Arylrest, C₇-C₂₀-Alkylenarylrest, einen cyclischen oder acyclischen C₂-C₂₀-Alkenylrest bedeuten, oder einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Ring bilden, wobei gleiche Reste R¹ bis R⁸ in den verschiedenen Formeln I bis VI eine unterschiedliche Bedeutung haben können, worin n Werte von 0 bis 5 annehmen kann, und gegebenenfalls enthaltend bis zu 99,9 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von einem oder mehreren acyclischen Olefinen der Formel VII

5

Patentansprüch

5

- Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches von zwei oder mehreren amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, wobei mindestens ein amorphes Polyolefin mit hoher Molekularmasse mit mindestens einem amorphen Polyolefin mit niedriger Molekularmasse in Lösung in Kontakt gebracht und gemischt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen Molekularmasse eine VZ > 80 ml/g, eine M_w von > 90000 g/mol, bevorzugt eine VZ > 120 ml/g, eine M_w von > 120000 g/mol, besonders bevorzugt ein VZ > 150 ml/g, eine M_w von > 150000 g/mol aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei das amorphe Polyolefin ein Cycloolefincopolymer ist.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei das bimodale oder multimodale Gemisch mindestens ein Cycloolefincopolymer, enthaltend 0,1 bis 100 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von mindestens einem polycyclischen Olefin der Formeln I, II, II, IV, V oder VI

Tabelle 1

Beispiel (B)	Transparenz	Haze
Vergleichsbeispiel (V)	(%)	(%)
B1	93,3	2,5
B2	93,0	2,8
В3	93,5	2,4
B4	94,0	1,9
B5	92,9	3,0
B6	93,2	2,8
V1	89,9	8,8
V2	91,4	3,8
V3	92,8	3,0
V4	87,3	9,8
V5	88,7	5,8
V6	90,7	5,3

lichtstreuende Tröpfchen auf. Die Transparenz beträgt 90,7 % und der Haze 5,3 %. Dies ist ein Zeichen der schlechten Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 7

Es wird versucht ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ von 200 ml/g und einer Glastemperatur von 65 °C bei einer Temperatur von 310 °C und einer Scherspannung von 2,7E5 Pa durch eine 1*1mm Düse zu extrudieren. Der extrudierte Schmelzestrang ist stark braun gefärbt und zeigt eine sehr starke Strukturierung der Oberfläche. Es wird eine Viskosität von 100000 Pas und ein MFI 0.27 cm³/10min bestimmt. Bei 280 °C wird überhaupt kein Strang erhalten. Ein solches Produkt kann demnach nur äußerst schwierig in der Schmelze verarbeitet werden.

Die Unterschiede in den Materialeigenschaften, insbesondere der optischen Eigenschaften zwischen Produkten, hergestellt nach den Beispielen und Vergleichsbeispielen, werden in der nachstehenden Tabelle 1 dargestellt.

15

5

vermischt, so daß die Endmischung zu 50% aus dem höhermolekularen amorphen Polyolefin besteht. Die Transparenz beträgt 92,8 % und der Haze 3,0 %. Dies ist ein Zeichen der ausreichenden Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 4

Mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 wird versucht 85 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 20 ml/g und einer Glastemperatur von 63 °C mit 5 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 81 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C und 10 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 115 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C zu vermischen. Der extrudierte Strang weist eindeutig nicht aufgeschmolzene, stärker lichtstreuende Tröpfchen auf. Die Transparenz beträgt 87,3 % und der Haze 9,8 %. Dies ist ein Zeichen der schlechten Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 5

Mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 wird versucht 80
Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 20 ml/g und einer
Glastemperatur von 63 °C mit 5 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymeren der
VZ 81 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C und 15 Gew % eines EthylenNorbornen Copolymeren der VZ 115 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C zu
vermischen. Der extrudierte Strang weist eindeutig nicht aufgeschmolzene, stärker
lichtstreuende Tröpfchen auf. Die Transparenz beträgt 88,7 % und der Haze 5,8 %.
Dies ist ein Zeichen der schlechten Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 6

Mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 wird versucht 70 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 20 ml/g und einer

25 Glastemperatur von 63 °C mit 15 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 81 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C und 15 Gew % eines Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 115 ml/g und der Glastemperatur von 75 °C zu vermischen. Der extrudierte Strang weist eindeutig nicht aufgeschmolzene, stärker

diesem Produkt besitzt einen Transparenz von 93,2 % und einen Haze von 2,8 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 1

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 80 ml/g, der massenmittleren
 Molmasse von 100000 g/mol und einer Glastemperatur von 75 °C wird in der Schmelze mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 mit einem anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C vermischt, so daß die Endmischung zu 10% aus dem höhermolekularen amorphern
 Polyolefin besteht. Der extrudierte Schmelzetrang weist eindeutig nicht aufgeschmolzene, stärker lichtstreuende Tröpfchen auf. Die Transparenz beträgt 89,9 % und der Haze 8,8 %. Dies ist ein Zeichen der schlechten Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 2

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 80 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 100000 g/mol und einer Glastemperatur von 75 °C wird in der Schmelze mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 mit einem anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C
 vermischt, so daß die Endmischung zu 20% aus dem höhermolekularen amorphern Polyolefin besteht. Die Transparenz beträgt 91,4 % und der Haze 3,8 %. Dies ist ein Zeichen der schlechten Homogenität der Mischung.

Vergleichsbeispiel 3

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 80 ml/g, der massenmittleren

Molmasse von 100000 g/mol und einer Glastemperatur von 75 °C wird in der

Schmelze mit Hilfe eins Doppelschneckenextruders des Types Haake TW 100 mit
einem anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der

massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C

kontinuierlich als 10 Gew ⁄eige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensablauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine 20 Gew%ige Lösung eines anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 55 ml/g, der massenmitleren Molmasse von 60000 g/mol und der Glastemperatur von 135 °C in Dekalin so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 10 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus diesem Produkt besitzt eine Transparenz von 94,0 % und einen Haze von 1,9 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

10 Beispiel 5

5

15

20

25

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 220 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 280000 g/mol und einer Glastemperatur von 80 °C wird kontinuierlich als 6 Gew%ige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensablauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine 50 Gew%ige Lösung eines anderen amorphen Polyolefins der Glastemperatur von 65 °C (Handelsname: Escorez 5320) in Dekalin so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 10 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus diesem Produkt besitzt einen Transparenz von 92,9 %und einen Haze von 3,0 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

Beispiel 6

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 80 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 100000 g/mol und einer Glastemperatur von 80 °C wird kontinuierlich als 6 Gew%ige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensblauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine 50 Gew%ige Lösung eines anderen amorphen Polyolefins der Glastemperatur von 65 °C (Handelsname: Escorez 5320) in Dekalin so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 25 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus

Beispiel 2

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 220 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 280000 g/mol und einer Glastemperatur von 70 °C wird kontinuierlich als 6 Gew%ige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensablauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine Schmelze eines anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C in Exxsol so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 15 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte

Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus diesem Produkt zeichnet sich durch eine hohe Transparenz und geringe Lichtstreuung aus, Anzeichen für eine gute Homogenität. Eine Preßplatte aus diesem Produkt besitzt eine Transparenz von 93,0 % und einen Haze von 2,8 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

15 Beispiel 3

20

25

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 130 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 120000 g/mol und einer Glastemperatur von 85 °C wird kontinuierlich als 20 Gew%ige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensablauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine 50 Gew%ige Lösung eines anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C in Dekalin so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 25 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus diesem Produkt besitzt eine Transparenz von 93,5 % und einen Haze von 2,4 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

Beispiel 4

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 130 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 120000 g/mol und einer Glastemperatur von 135 °C wird

Molmasenverteilung bietet nun die Möglichkeit, die guten mechanischen und rheologischen Eigenschaften der höhermolekularen Polyolefine mit der hervorragenden Verarbeitungsfähigkeit von niedermolekularen Polymeren zu kombinieren.

- Das erfindungsgemäßen bimodale oder multimodale Gemisch kann besonders zur Herstellung von Filmen mit besserer Spannungsrißbeständigkeit und mit verringertem Gelanteil, optischen Speichermedien (CD, DVD) mit erhöhter Fließfähigkeit und guter Chemikalienresistenz, Flaschen und Behälter mit verbesserter Spannungsrißbeständigkeit und Chemikalienresistenz,
- Kunststoffartikeln mit besserer Sterilisierbarkeit durch Heißdampf, Gammastrahlen, oder Elektronenstrahlen, Tonerbinder mit besseren Fixierungseigenschaften z.B. breiteres anti-offset-window und höhere Druckgeschwindigkeit, Filmen und Spritzgußartikeln mit höherer Elastizität und Steifigkeit, Überzügen mit erhöhter Spannungrißbeständigkeit und Chemikalienresistenz und Filmen mit verbesserten Barriereeigenschaften verwendet werden.

Die Erfindung wird nun anhand einiger Beispiele näher beschrieben:

Beispiel 1

20

25

Ein Ethylen-Norbornen Copolymer mit der VZ 220 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 280000 g/mol und einer Glastemperatur von 70 °C wird kontinuierlich als 6 Gew%ige Lösung in Dekalin gemäß Verfahrensablauf 3 hergestellt. In diese Lösung wird nun kontinuierlich eine 50 Gew%ige Lösung eines anderen Ethylen-Norbornen Copolymeren der VZ 15 ml/g, der massenmittleren Molmasse von 12000 g/mol und der Glastemperatur von 65 °C in Dekalin so zudosiert, daß der Anteil des höhermolekularen Polymeren 8 Gewichtsprozente der gesamten Polymeremasse beträgt. Die Lösung wird gut vermischt und das Lösungsmittel durch bekannte Techniken thermisch entfernt. Eine Preßplatte aus diesem Produkt besitzt eine Transparenz von 93,3 % und einen Haze von 2,5 %. Dies zeigt die hohe Homogenität der Mischung.

Verfahrensablauf 3 gemäß Abbildung 3 arbeitet bevorzugt mit einem Reaktor, in dem das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse von VZ > 100 ml/g und $M_w > 100000$ g/mol durch Lösungspolymerisation hergestellt wird. Die anderen Bestandteile der Mischung werden im Auslauf als Polymerlösung bevorzugt in einem

Kohlenwasserstoff oder Kohlenwasserstoffgemisch mit einer Konzentration von 1 bis 100 Gewichtsprozent zudosiert. Im Falle einer Lösung mit 100 Gewichtsprozenten an Polymer liegt eine Polymerschmelze vor. Anschließend wird die gemeinsame Lösung homogenisiert und das Lösungsmittel abgetrennt.

Verfahrensablauf 4 arbeitet bevorzugt mit einem Reaktor, in dem das amorphe

Polyolefin mit hoher Molmasse von VZ >100 ml/g und M_w >100000 g/mol und die
anderen Bestandteile der Mischung durch Einsatz einer Katalysatorkombination
gleichzeitig durch Lösungspolymerisation hergestellt werden. Anschließend wird das
Lösungsmittel abgetrennt.

Verfahrensablauf 5 arbeitet bevorzugt mit einem Reaktor, in dem das amorphe

Polyolefin mit hoher Molmasse von VZ >100 ml/g und M_w >100000 g/mol und die
anderen Bestandteile der Mischung durch zeitlich periodische Variation der
Reglerkonzentration bevorzugt Wasserstoff, Propylen, α-Olefine oder
Aluminiumalkyle so nacheinander hergestellt werden, daß über die mittlere
Verweilzeit betrachtet eine konstante Molmassenverteilung erhalten wird.

Anschließend wird das Lösungsmittel abgetrennt.

Bevorzugt sind die Verfahrensvarianten 1 bis 3.

5

Allgemein sind die mechanischen und rheologischen Eigenschaften von Polymeren molmassenabhängig. Je größer das Molgewicht ist, desto höher sind Elastizität, Steifheit, Kriecheigenschaften, Viskosität, Schmelzestärke,

25 Spannungsrißbeständigkeit, Chemikalienresistenz usw.

Für viele Anwendungen ist die Verwendung von hochmolekularen, amorphen Polyolefinen mit enger Molmassenverteilung allerdings nicht möglich, da ihre Verarbeitungseigenschaften, hauptsächlich durch die geringe Fließfähigkeit, nur ungenügend sind. Die Verwendung von amorphen Polyolefinen mit breiter

bestimmten Molmassen sind relativ und beziehen sich auf eine Eichung mit engverteilten Polystyrolstandards.

5

10

15

20

25

Die hier beschriebenen Cycloolefincopolymere weisen gemäß DIN 53 728 Viskositätszahlen zwischen 5 und 5.000 ml/g auf. Bevorzugt sind Viskositätszahlen zwischen 5 und 2000 ml/g, besonders bevorzugt sind Viskositätszahlen zwischen 5 und 1000 ml/g.

Die optischen Eigenschaften der Polymermischungen wurden an 1 mm dicken Preßplatten mit Hilfe eines Gardner Haze-gard plus gemäß ASTM D 1003 bestimmt.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches eines oder mehrerer amorpher Polyolefine unabhängig von der Differenz in der mittleren Molmasse und in der Molmassenverteilung der amorphen Polyolefine kann bevorzugt nach einem oder mehreren der Verfahrensabläufe 1 bis 5 erfolgen.

Verfahrensablauf 1 gemäß Abbildung 1 ist eine Parallelschaltung zweier (z = 0) oder mehrerer (z > 0) Reaktoren, wobei in einem Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse von VZ >100 ml/g und M_w >100000 g/mol durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und in dem oder den anderen Reaktoren die anderen Bestandteile der Mischung erzeugt werden, Diese Reaktion muß nicht notwendigerweise in Lösung erfolgen. Anschließend wird die gemeinsame Lösung homogenisiert und das Lösungsmittel abgetrennt.

Verfahrensablauf 2 gemäß Abbildung 2 ist eine Reihenschaltung zweier (z = 0) oder mehrerer (z > 0) Reaktoren, wobei im ersten Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse von VZ >100 ml/g und M_w >100000 g/mol durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und in den nachfolgenden Reaktoren die anderen Bestandteile der Mischung erzeugt werden. Vor jedem Reaktor kann jeweils noch Katalysator, Cokatalysator und Monomere individuell zudosiert werden. Anschließend wird die gemeinsame Lösung homogenisiert und das Lösungsmittel abgetrennt.

[2,2,4Trimethyl-4-(η^5 -(3,4-Di-isopropyl)cyclopentadienyl)-(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]-zirkoniumdichlorid.

5

10

15

20

Die Herstellung der Cycloolefincopolymere kann auch auf anderen, nachfolgend kurz skizzierten Wegen erfolgen: Katalysatorsysteme basierend auf Mischkatalysatoren aus Titansalzen und Aluminiumorganylen werden in DD-A-109 224 und DD-A-237 070 beschrieben. EP-A-0 156 464 beschreibt die Herstellung mit Katalysatoren auf Vanadiumbasis.

Die Cycloolefincopolymere können auch durch ringöffnende Polymerisation mindestens eines der Monomere mit den Formeln I bis VI und anschließender Hydrierung der erhaltenen Produkte hergestellt werden.

Die Polymerisation kann auch mehrstufig erfolgen, wobei auch Blockcopolymere entstehen können (DE-A-42 05 416).

Cycloolefincopolymere sind bevorzugt amorphe, transparente Werkstoffe. Die Wärmeformbeständigkeiten der Cycloolefincopolymere lassen sich in einem weiten Bereich einstellen. Als Anhaltspunkt für die Wärmeformbeständigkeit, wie sie nach ISO 75 Teil 1 und Teil 2 an Spritzgußformkörpern bestimmt werden kann, läßt sich für Cycloolefincopolymere die Glasübergangstemperatur gemessen nach DIN EN ISO 11357-1 heranziehen. Die beschriebenen Cycloolefincopolymere weisen Glasübergangstemperaturen zwischen -50 und 220 °C auf. Bevorzugt sind Glasübergangstemperaturen zwischen 0 und 180 °C, besonders bevorzugt sind Glasübergangstemperaturen zwischen 40 und 180 °C.

Die mittlere Molmasse der Cycloolefincopolymere läßt sich durch WasserstoffDosierung, Variation der Katalysatorkonzentration oder Variation der Temperatur in
bekannter Weise steuern. Die erfindungsgemäß zu verwendenden

Cycloolefincopolymere weisen massenmittlere Molmassen Mw zwischen 1.000 und
10.000.000 g/mol auf. Bevorzugt sind massenmittlere Molmassen Mw zwischen
5.000 und 5.000.000 g/mol, besonders bevorzugt sind massenmittlere Molmassen
Mw zwischen 5.000 und 1.200.000 g/mol. Diese mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie (GPC) in Chloroform bei 35°C mit Hilfe eines RI Detektors

PCT/EP00/05759

Isopropylen-(methylcyclopentadienyl)-(1-indenyl)-zirkondichlorid, 4-(η^5 -cyclopentadienyl)-4,7,7-trimethyl-(η^5 -4,5,6,7-tetrahydroindenyl-zirkondichlorid, [4-(η^5 -cyclopentadienyl)-4,7,7-triphenyl-(η^5 -4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,

- [4-(η⁵-cyclopentadienyl)-4,7-dimethyl-7-phenyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-3'-tert.-butylcyclopentadienyl)-4,7,7-triphenyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-3'-tert.-butylcyclopentadienyl)-4,7-dimethyl-7-phenyl-(η⁵-4,5,6,7-
- tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-3'-methylcyclopentadienyl)-4,7,7-trimethyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-3'-methylcyclopentadienyl)-4,7,7-triphenyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid.
- $[4-(\eta^5-3'-methylcyclopentadienyl)-4,7-dimethyl-7-phenyl-(\eta^5-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,\\ [4-(\eta^5-3'-isopropylcyclopentadienyl)-4,7,7-trimethyl-(\eta^5-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,\\ [4-(\eta^5-3'-isoproplycyclopentadienyl)-4,7,7-triphenyl-(\eta^5-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,\\ [4-(\eta^5-3'-isoproplycyclopentadienyl)-4,7,7-triphenyl-(\eta^5-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,\\ [4-(\eta^5-3'-isoproplycyclopentadienyl)]zirkondichlorid,\\ [$
- tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-3'-isopropylcyclopentadienyl)-4,7-dimethyl-7-phenyl-(η⁵-4,5,6,7- tetrahydroindenyl)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-cyclopentadienyl)(η⁵-4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid,
 [4-(η⁵-cyclopentadienyl)-4-methyl-(η⁵-4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid,
- [4-(η^5 -cyclopentadienyl)-4-phenyl-(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid, [4-(η^5 -cyclopentadienyl)-4-phenyl-(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid, [4-(η^5 -3'-methyl-cyclopentadienyl)(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid, [4-(η^5 -3'-isopropylcyclopentadienyl)(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid, [4-(η^5 -3'-benzyl-cyclopentadienyl)(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]zirkondichlorid,
- 30 [2,2,4Trimethyl-4-(η^5 -cyclopentadienyl)-(η^5 -4,5-tetrahydropentalen)]- zirkoniumdichlorid,

Cycloolefincopolymere geeignet sind, sind beschrieben in US-A-5,008,356, EP-A-0 407 870, EP-A-0 485 893 und EP-A-0 503 422. Auf diese Referenzen wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen. Die Offenbarung dieser Referenzen ist somit Bestandteil der vorliegenden Patentanmeldung.

- 5 Beispiele für eingesetzte Übergangsmetallverbindungen sind:
 - rac-Dimethylsilyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - rac-Dimethylgermyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - rac-Phenylmethylsilyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - rac-Phenylvinylsilyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
- 10 1-Silacyclobutyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - rac-Diphenylsilyl-bis-(1-indenyl)-hafniumdichlorid,
 - rac-Phenylmethylsilyl-bis-(1-indenyl)-hafniumdichlorid,
 - rac-Diphenylsilyl-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - rac-Ethylen-1,2-bis-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
- 15 Dimethylsilyl-(9-fluorenyl)-(cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylsilyl-(9-fluorenyl)-(cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Bis(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylmethylen-(9-fluorenyl)-cyclopentadienylzirkondichlorid,
 - Isopropylen-(9-fluorenyl)-cyclopentadienyl-zirkondichlorid,
- 20 rac-lsopropyliden-bis-(1-indenyl)zirkondichlorid,
 - Phenylmethylen-(9-fluorenyl)-cyclopentadienyl-zirkondichlorid,
 - Isopropylen-(9-fluorenyl)-(1-(3-isopropyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid.
 - Isopropylen-(9-fluorenyl)(1-(3-methyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylmethylen-(9-fluorenyl)(1-(3-methyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
- 25 Methylphenylmethylen-(9-fluorenyl)(1-(3-methyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Dimethylsilyl-(9-fluorenyl)(1-(3-methyl)-cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylsilyl-(9-fluorenyl)(1-(3-methyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylmethylen-(9-fluorenyl)(1-(3-tert.-butyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
 - Isopropylen-(9-fluorenyl)(1-(3-tert.-butyl)cyclopentadienyl)-zirkondichlorid,
- 30 Isopropylen-(cyclopentadienyl)-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - Diphenylcarbonyl-(cyclopentadienyl)-(1-indenyl)-zirkondichlorid,
 - Dimethylsilyl-(cyclopentadienyl)-(1-indenyl)-zirkondichlorid,

bevorzugt Norbornen oder Tetracyclododecen.

5

15

25

Besonders bevorzugt sind auch Cycloolefincopolymere, die polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von acyclischen Olefinen mit endständigen Doppelbindungen wie α-Olefinen mit 2 bis 20 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt Ethylen oder Propylen. Außerordentlich bevorzugt sind Norbornen/ Ethylen- und Tetracyclododecen/ Ethylen-Copolymere.

Bevorzugt einsetzbar sind auch Terpolymere wobei besonders bevorzugt sind Norbornen/Vinylnorbonen/ Ethylen-, Norbornen/Norbornadien/Ethylen-, Tetracyclododecen/Vinylnorbornen/ Ethylen-,

10 Tetracyclododecen/Vinyltetracyclododecen/Ethylen-Terpolymere oder Norbornen/Dicyclopentadien/Ethylen.

Der Anteil der polymerisierten Einheiten, die sich ableiten von einem Polyen, bevorzugt Vinylnorbornen oder Norbornadien, liegt bei 0,1 bis 50 mol-%, vorzugsweise bei 0,1 bis 20 mol-%, der Anteil des acyclischen Monoolefins der Formel VII beträgt 0 bis 99,9 mol-%, bevorzugt 5 bis 80 mol-%, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung des Cycloolefinpolymers. In den beschriebenen Terpolymeren liegt der Anteil des polycyclischen Monoolefins bei 0,1 bis 99,9 mol-%, bevorzugt 3 bis 75 mol-%, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung des Cycloolefinpolymers.

Weitere geeignete erfindungsgemäß einzusetzende amorphe Polymere werden in EP-A-317262 beschrieben. Hydrierte Polymere und Copolymere, wie von Styrol oder Dicyclopentadien und anderen amorphen Polyolefinen sind ebenfalls geeignet.

Die erfindungsgemäß verwendeten Cycloolefincopolymere können hergestellt werden bei Temperaturen von -78 bis 200 °C und einem Druck von 0,01 bis 200 bar, in Gegenwart eines oder mehrerer Katalysatorsysteme, welche mindestens eine Übergangsmetallverbindung und gegebenenfalls einen Cokatalysator und gegebenenfalls ein Trägermaterial enthalten. Als Übergangsmetallverbindungen eignen sich Metallocene, insbesondere stereorigide Metallocene. Beispiele für Katalysatorsysteme, welche für die Herstellung der erfindungsgemäßen

5

20

$$R^9 \sim C = C \sim R^{10}$$
 (VII),

worin R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, einen linearen, verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie einen C_1 - C_8 -Alkylrest oder einen C_6 - C_{18} -Arylrest bedeuten.

Außerdem können die erfindungsgemäß verwendeten Cycloolefincopolymere 0 bis 45 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von einem oder mehreren monocyclischen Olefinen der Formel VIII

$$HC = CH$$

$$(VIII),$$

$$(CH2)m$$

10 worin m eine Zahl von 2 bis 10 ist.

Bei den cyclischen Olefinen sind ebenfalls Derivate dieser cyclischen Olefine mit polaren Gruppen, wie Halogen-, Hydroxyl-, Ester-, Alkoxy-, Carboxy-, Cyano-, Amido-, Imido- oder Silylgruppen, eingeschlossen.

Bevorzugt im Sinne der Erfindung sind Cycloolefincopolymere, die polymerisierte

Einheiten enthalten, welche sich ableiten von polycyclischen Olefinen der Formeln I oder III, und polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von acyclischen Olefinen der Formel VII.

Besonders bevorzugt sind Cycloolefincopolymere, die polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von Olefinen mit Norbornengrundstruktur, bevorzugt Norbornen, Tetracyclododecen, Vinylnorbornen oder Norbornadien, besonders

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffrest, wie einen linearen oder verzweigten C₁-C₈-Alkylrest, C₆-C₁₈-Arylrest, C₇-C₂₀-Alkylenarylrest, einen cyclischen oder acyclischen C₂-C₂₀-Alkenylrest bedeuten, oder einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Ring bilden, wobei gleiche Reste R¹ bis R⁸ in den verschiedenen Formeln I bis VI eine unterschiedliche Bedeutung haben können, worin n Werte von 0 bis 5 annehmen kann, und enthaltend gegebenfalls bis zu 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 99,9 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 90 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von einem oder mehreren acyclischen Olefinen der Formel VII

Das bimodale oder multimodale Gemisch enthält mindestens ein Cycloolefincopolymer, enthaltend 0,1 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 99,9 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 90 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von mindestens einem polycyclischen Olefin der Formeln I, II, II', III, IV, V oder VI

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH \\
CH & CH \\
CH & CH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH \\
CH & CH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
CH & R^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH
\end{array}$$

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht darin, ein wirtschaftliches und umweltfreundliches kontinuierliches Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches eines oder mehrerer amorpher Polyolefine bereitzustellen.

Die Lösung der Aufgabe erfolgt durch ein Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches amorpher Polyolefine unabhängig von der Differenz in der mittleren Molmasse und in der Molmassenverteilung der amorphen Polyolefine, wobei mindestens ein amorphes Polyolefin mit hoher Molekularmasse mit mindestens einem amorphen Polyolefin mit niedriger Molekularmasse in Lösung in Kontakt gebracht und gemischt wird und das Lösungsmittel anschließend entfernt wird.

5

10

15

Erfindungsgemäß ist ein Verfahren bevorzugt, wobei das amorphe Polyolefin mit hoher Molekularmasse eine VZ > 80 ml/g eine M_w von > 90000 g/mol, bevorzugt eine VZ > 120 ml/g eine M_w von > 120000 g/mol, besonders bevorzugt ein VZ > 150 ml/g eine M_w von > 150000 g/mol aufweist. Solche Polyolefine sind in der Schmelze nur noch äußerst schwierig verarbeitbar.

Erfindungsgemäß ist ein Verfahren besonders bevorzugt, wobei das amorphe Polyolefin mit hoher Molekularmasse ein Cycloolefincopolymer ist. Cycloolefincopolymere sind mittels Metallocenkatalysatoren oder anderen Übergangsmetallverbindungen technisch gut herstellbar.

Aus WO 98/29783 ist ein Toner mit breiter Molmassenverteilung (bi-, multimodal, breite Verteilung ohne separierte Peaks) bekannt. Die Herstellung des Basismaterials sowie die Mischung erfolgten diskontinuierlich. Der höhermolekulare Anteil hatte eine Mw von 100.000g/mol und eine VZ von 130ml/g, demnach etwas höher als in EP-A-0 843 223. Bei noch größeren Unterschieden in der Molmasse der Blendkomponenten unterscheiden sich die Schmelzeviskositäten so stark, daß die Herstellung eines homogenen Blends über die Schmelze nur noch äußerst schwierig möglich ist.

5

10

15

20

25

30

Aus EP-A-0 128 045 ist ein Verfahren zur Herstellung von kristallinen Polyolefinen bekannt. Das Katalysatorsystem zur Polymerisation von Ethylen zu Polyethylen besteht aus zwei verschiedenen Metallocenen. Der Prozeß der homogenen Katalyse und das dabei entstehende Polyethylen mit einer Polydispersität zwischen 2 und 50 wird ebenfalls beschrieben. Entsprechende Katalysatorsysteme zur Herstellung amorpher Cycloolefincopolymere sind dagegen nur äußerst schwierig zu finden: Einerseits müssen sie die Reaktion hochspezifisch katalysieren, ohne daß lichtstreuenden Nebenprodukte gebildet werden, welche die Transparenz des Werkstoffes einschränken. Andererseits sollten diese Katalysatoren das gleiche Copolymerisationsdiagramm zeigen, damit unter identischen Reaktionsbedingungen ein Kunststoff mit nur einer makroskopisch beobachtbaren Glasübergangstemperatur gebildet wird.

Aus WO 96/18662 ist ein Verfahren zur Herstellung von Polyethylen bekannt, wobei die erste Stufe in einem Schlaufenreaktor in einem niedrig siedendem Kohlenwassertoff, die zweite Stufe ebenfalls in einem Schlaufenreaktor in einem Lösungsmittel und die dritte Stufe in der Gasphase ausgeführt wird. In jeder Stufe kann noch Katalysator, Cokatalysator, Ethylen oder Wasserstoff zugegeben werden. In der ersten Stufe wird der höhermolekulare Anteil hergestellt. Im Gasphasenreaktor kann auch ein C₄-C₈-α- Olefin als Comonomer zugegeben werden. Dieses Verfahren ist nicht auf die Herstellung von Cycloolefincopolymeren übertragbar, da Gasphasenreaktoren für flüssige Comonomere ungeeignet sind. Darüber hinaus sollten die Katalysatoren die Reaktion hochspezifisch katalysieren, ohne daß sich lichtstreuende Nebenprodukte bilden.

Beschreibung

Verfahren zur Herstellung amorpher Polyolefine mit breiter Molmassenverteilung

Die Erfindung betrifft ein kontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Gemischen amorpher Polyolefine mit breiter Molmassenverteilung und einheitlicher Glastemperatur.

5

10

15

20

25

Zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches amorpher Polyolefine müssen zwei oder mehrere Polyolefine mit unterschiedlichen Molmassen gemischt und homogenisiert werden. Bei einem geringen Unterschied der Molmassen der Ausgangskomponenten und infolgedessen geringem Unterschied der Schmelzeviskositäten kann der Mischvorgang in der Schmelze erfolgen. Dies geschieht bei der Extrusion. Ab einer gewissen Differenz der Schmelzviskositäten kann eine homogene Vermischung amorpher Polyolefine in der Schmelze jedoch nicht mehr erfolgen. Nach Karam, Bellinger, Ind. A. Chem. Eng. Fund 7(1968) 4, 571-581 ist diese Grenze erreicht, wenn das Viskositätsverhältnis von Neben- und Hauptbestandteil der Mischung kleiner als 0,005 und größer als 4 ist. Dem effektivem Einmischen eines höhermolekularen Polymeren in eine niedermolekulare Matrix über die Schmelze sind demnach enge Grenzen gesetzt. Das Schmelzemischen kann nur durch eine Reihenschaltung von Schmelzemischern erfolgen. Ein solches Verfahren bedingt allerdings hohe Investitions- und Prozeßkosten, ist also nur wenig wirtschaftlich.

Aus EP-A-0 843 223 ist ein bimodaler Toner bekannt. Die Herstellung des Gemisches erfolgt diskontinuierlich. Der höhermolekulare Anteil weist eine Molekulargewichtsveteilung (M_w) von 70.000 g/mol, eine Viskositätszahl (VZ) von 80 ml/g und eine Glastemperatur größer 70 °C. Die Herstellung des Toners erfolgt durch Mischen der Ausgangskomponenten in der Schmelze. Bei größeren Unterschieden in der Molmasse der Blendkomponenten unterscheiden sich die Schmelzeviskositäten so stark, daß die Herstellung eines homogenen Blends über die Schmelze nur noch sehr schwierig möglich ist.

WO 01/02481 A1



Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches von amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, wobei mindestens ein amorphes Polyolefin mit hoher Molekularmasse mit mindestens einem amorphen Polyolefin mit niedriger Molekularmasse in Lösung in Kontakt gebracht und gemischt werden und das Lösungsmittel anschließend entfernt wird.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 11. Januar 2001 (11.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/02481 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08F 232/00

C08L 23/04.

(72) Erfinder; und

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05759

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Juni 2000 (21.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 29 809.2

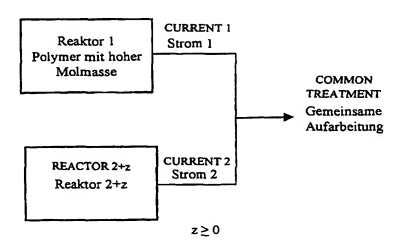
30. Juni 1999 (30.06.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TICONA GMBH [DE/DE]; An der B 43, D-65451 Kelsterbach (DE).

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OSAN, Frank [DE/DE]; Hattersheimerstrasse 29, D-65779 Kelkheim (DE). BERGER, Klaus [DE/DE]; Starkeradweg 8, D-65843 Sulzbach (DE). RUCHATZ, Dieter [DE/DE]; Schmalenfeldweg 5a, D-42579 Heiligenhaus (DE). STARK, Oliver [DE/DE]; Dekan-Schuster-Strasse 47, D-63110 Rodgau (DE). NAKAMURA, Toru [JP/JP]; 13-201, Tsukushino 3 chome, Abiko-shi, Chiba 270-1164 (JP).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): JP, KR, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: METHOD OF PRODUCING AMORPHOUS POLYOLEFINS WITH A WIDE MOLE WEIGHT DISTRIBUTION
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG AMORPHER POLYOLEFINE MIT BREITER MOLMASSENVERTEILUNG



REACTOR 1
POLYMER OF HIGH MOLECULAR WEIGHT

(57) Abstract: The invention relates to a method of producing a bimodal or multimodal mixture of amorphous polyolefins of different mole weights. According to the inventive method, at least one amorphous polyolefin of high molecular weight is contacted in a solution with at least one amorphous polyolefin of low molecular weight and is mixed and the solvent is removed.

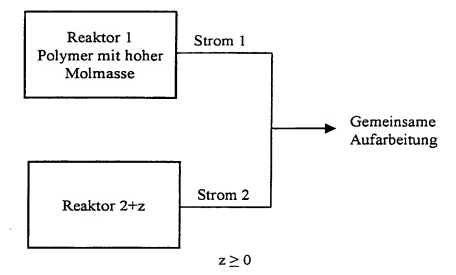
[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



O 01/02481 A

1/2

Abbildung 1



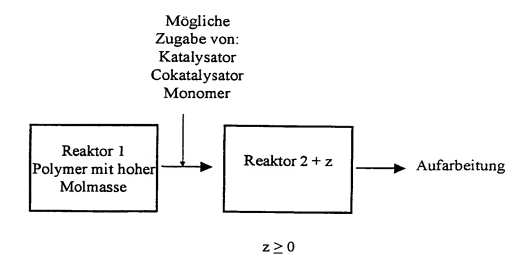
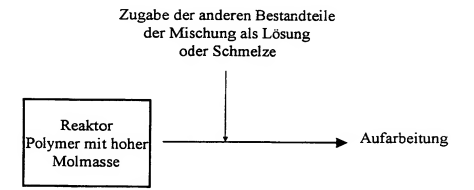


Abbildung 3



Inten nai Application No PCT/EP 00/05759

A. CLASSIFIC	ATION OF SL	IBJECT MA	TTER	
IPC 7	CO8L23/	04 (COBF232/00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 COSL COSF

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 658 992 A (EHLERS JENS ET AL) 19 August 1997 (1997-08-19) abstract; claims 1-5 column 3, line 51-55 column 3, line 12-17	1,2
X	DE 196 33 641 A (HOECHST AG) 26 February 1998 (1998-02-26) abstract; claims 1-11 page 6, line 52-60; table 2	1-5
Υ	US 5 869 586 A (WELLER THOMAS ET AL) 9 February 1999 (1999-02-09) abstract; claims 1-11 column 9, line 57 -column 10, line 10; table 1	1–10

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
26 September 2000	25/10/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Bergmans . K



Inter unal Application No PCT/EP 00/05759

		PCT/EP 00/05759		
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y	US 5 498 677 A (WELLER THOMAS ET AL) 12 March 1996 (1996-03-12) abstract; claims 1-12 column 7, line 15-20; claim 12; table 1	1-10		
A	abstract: claims 1-12	1-10		



Information on patent family members

Inter inal Application No PCT/EP 00/05759

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication dat	
US	5658992	Α	19-08-1997	DE	4309456 A	29-09-1994
				AT	154375 T	15-06-1997
				BR	9401198 A	25-10-1994
				CA	2119207 A	25-09-1994
				DE	59403069 D	17-07-1997
				EP	0617081 A	28-09-1994
				ES	2105380 T	16-10-1997
				JP	2534455 B	18-09-1996
				JP	6322190 A	22-11-1994
		·		SG	44823 A	19-12-1997
DE	19633641	Α	26-02-1998	CN	1227575 A	01-09-1999
				WO	9807768 A	26-02-1998
				EP	0920465 A	09-06-1999
US	5869586	Α	09-02-1999	DE	19546500 A	19-06-1997
				CA	2192771 A	14-06-1997
				CN	1151995 A	18-06-1997
				EP	0779306 A	18-06-1997
				JP	9176223 A	08-07-1997
				US	6020444 A	01-02-2000
US	5498677	Α	12-03-1996	DE	4304311 A	18-08-1994
				AT	165848 T	15-05-1998
				CA	2115194 A	13-08-1994
				DE	59405872 D	10-06-1998
				EP	0610813 A	17-08-1994
				ES	2119915 T	16-10-1998
				JP	6336508 A	06-12-1994
ΕP	0849074	Α	24-06-1998	DE	19652774 A	25-06-1998
				CA	2225186 A	19-06-1998
				JP	10237129 A	08-09-1998

A.	KLA:	SSIFIZIERUNG DES	ANMEL	DUNGSGEGENST	ANDES
H	PK 7	7 C08L23/	04	C08F232/0	0(

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \ CO8L \ CO8F$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)
WPI Data, PAJ, EPO-Internal

C.	ALS	WESENT	UCH	ANGESEHE	:NE	UNTERLAG	EN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 658 992 A (EHLERS JENS ET AL) 19. August 1997 (1997-08-19) Zusammenfassung; Ansprüche 1-5 Spalte 3, Zeile 51-55 Spalte 3, Zeile 12-17	1,2
X	DE 196 33 641 A (HOECHST AG) 26. Februar 1998 (1998-02-26) Zusammenfassung; Ansprüche 1-11 Seite 6, Zeile 52-60; Tabelle 2	1-5
Y	US 5 869 586 A (WELLER THOMAS ET AL) 9. Februar 1999 (1999-02-09) Zusammenfassung; Ansprüche 1-11 Spalte 9, Zeile 57 -Spalte 10, Zeile 10; Tabelle 1/	1-10

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T° Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum
"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Priontätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der
"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden solt oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
26. September 2000	25/10/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bergmans, K



PCT/EP 00/05759

Kategorie°	Ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Talla In .
aregone.	மைகளையாயில் der veronentliktriumg, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
(US 5 498 677 A (WELLER THOMAS ET AL) 12. März 1996 (1996-03-12) Zusammenfassung; Ansprüche 1-12 Spalte 7, Zeile 15-20; Anspruch 12; Tabelle 1	1-10
	EP 0 849 074 A (HOECHST AG; MITSUI PETROCHEMICAL IND (JP)) 24. Juni 1998 (1998-06-24) Zusammenfassung; Ansprüche 1-8	1-10
·		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interm ares Aktenzeichen
PCT/EP 00/05759

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		fitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5658992	IS 5658992 A 19-08-1997		DE	4309456 A	29-09-1994
			AT	154375 T	15-06-1997
		•	BR	9401198 A	25-10-1994
			CA	2119207 A	25-09-1994
			DE	59403069 D	17-07-1997
			EP	0617081 A	28-09-1994
			ES	2105380 T	16-10-1997
			JP	2534455 B	18-09-1996
			JP	6322190 A	22-11-1994
			SG	44823 A	19-12-1997
DE 19633641	Α	26-02-1998	CN	1227575 A	01-09-1999
			WO	9807768 A	26-02-1998
			EP	0920465 A	09-06-1999
US 5869586	A	09-02-1999	DE	19546500 A	19-06-1997
			CA	2192771 A	14-06-1997
			CN	1151995 A	18-06-1997
			EP	0779306 A	18-06-1997
			JP	9176223 A	08-07-1997
			US	6020444 A	01-02-2000
US 5498677	Α	12-03-1996	DE	4304311 A	18-08-1994
			AT	165848 T	15-05-1998
			CA	2115194 A	13-08-1994
			DE	59405872 D	10-06-1998
			ΕP	0610813 A	17-08-1994
			ES	2119915 T	16-10-1998
			JP	6336508 A	06-12-1994
EP 0849074	Α	24-06-1998	DE	19652774 A	25-06-1998
			CA	2225186 A	19-06-1998
			JP	10237129 A	08-09-1998

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Claims

1. A process for producing a bimodal or multimodal mixture of two or more amorphous polyolefins having a different molar mass, wherein at least one amorphous polyolefin having a high molar mass is brought into contact and mixed with at least one amorphous polyolefin having a low molar mass in solution.

10

- 2. The process as claimed in claim 1, wherein the amorphous polyolefin having a high molar mass has a VN of > 80 ml/g and an M_w of > 90,000 g/mol, preferably a VN of > 120 ml/g and an M_w of > 120,000 g/mol,
- particularly preferably a VN of > 150 ml/g and an $M_{\rm w}$ of > 150,000 g/mol.
 - 3. The process as claimed in claim 1 or 2, wherein the amorphous polyolefin is a cycloolefin copolymer.

20

4. The process as claimed in one or more of claims 1 to 3, wherein the bimodal or multimodal mixture comprises at least one cycloolefin copolymer comprising from 0.1 to 100% by weight, based on the total mass of the 25 cycloolefin copolymer, of polymerized units derived from at least one polycyclic olefin of the formula I, II, II', III, IV, V or VI.

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH \\
CH & CH \\
CH & CH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH & CH \\
CH & R^{\dagger}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH & R^{\dagger}
\end{array}$$

where R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 and R^8 are identical or different and are each a hydrogen atom or a C_1-C_{20} hydrocarbon radical such as a linear or branched C1-C8radical, a C_6-C_{18} -aryl radical, alkylenearyl radical or a cyclic or acyclic C_2-C_{20} alkenyl radical or form a saturated, unsaturated or aromatic ring, where identical radicals R1 to R8 in the various formulae I to VI can have different meanings, and n can be from 0 to 5, and, if desired, up to 99.9% by weight, based on the total mass of the cycloolefin copolymer, of polymerized units derived from one or more acyclic olefins of the formula VII

10

$$R^{9} \subset C = C \subset R^{10}$$

$$R^{12}$$
(VII),

where R^9 , R^{10} , R^{11} and R^{12} are identical or different and are each a hydrogen atom, a linear, branched, saturated

or unsaturated C_1-C_{20} -hydrocarbon radical such as a C_1-C_{20} -alkyl radical or a C_6-C_{18} -aryl radical.

5. The process as claimed in one or more of claims 1 to 4, wherein the cycloolefin copolymers further comprise up to 45% by weight, based on the total mass of the cycloolefin copolymer, of polymerized units derived from one or more monocyclic olefins of the formula VIII

$$HC = CH$$
 (VIII), CH_2

where m is from 2 to 10.

10

30

35

- 6. The process as claimed in one or more of claims 1 to 5, wherein the cyclic and polycyclic olefins contain one or more of the groups halogen, hydroxyl, ester, alkoxy, carboxy, cyano, amido, imido and silyl.
- 7. The process as claimed in one or more of claims 1 to 6, wherein the cycloolefin copolymers comprise polymerized units derived from polycyclic olefins of the formula I or III and polymerized units derived from acyclic olefins of the formula VII.
- 8. The process as claimed in one or more of claims 1 to 7, wherein the cycloolefin copolymers comprise polymerized units derived from olefins having a norbornene skeleton, preferably from norbornene, tetracyclododecene, vinylnorbornene or norbornadiene.

9. The process as claimed in one or more of claims 1 to 8, wherein the cycloolefin copolymers comprise polymerized units derived from acyclic α -olefins having from 2 to 20 carbon atoms, preferably ethylene or propylene, particularly preferably ethylene.

10. Finished plastic parts produced from a bimodal or multimodal mixture of two or more amorphous polyolefins having a different molar mass which has been produced by a process as claimed in one or more of claims 1 to 9.

1999/G-014 pages 20-24

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines bimodalen oder multimodalen Gemisches von zwei oder mehreren amorphen Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse, wobei das Viskositätsverhältnis von mindestens zwei amorphen 5 Polyolefinen unterschiedlicher Molmasse kleiner als 0,005 und größer als 4 ist. und wobei a)durch Parallelschaltung oder Reihenschaltung zweier oder mehrerer Reaktoren, bei denen in einem Reaktor das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und in den anderen Reaktoren die anderen Bestandteile der Mischung erzeugt werden, die 10 Polyolefine in Lösung gemischt werden, oder b) in einem Reaktor, in dem das das amorphe Polyolefin mit hoher Molmasse durch Lösungspolymerisation hergestellt wird und im Auslauf des Reaktors die anderen Bestandteile der Mischung in Form einer Polymerlösung zudosiert werden, und die gemäß a) oder b) erhaltene Lösung des Polymergemisches homogenisiert und das Lösungsmittel abgetrennt 15 wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 80 ml/g und eine M_w von > 90 000 g/mol aufweist.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 100 ml/g und eine M_w von > 100 000 g/mol aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen
 Molekularmasse eine VZ > 120 ml/g und eine M_w von > 120 000 g/mol aufweist.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, wobei das amorphe Polyolefin mit einer hohen Molekularmasse eine VZ > 150 ml/g, eine M_w von > 150000 g/mol aufweist.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das amorphe Polyolefin ein Cycloolefincopolymer ist.

5

- 7. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, wcbei das bimodale oder multimodale Gemisch mindestens ein Cycloolefincopolymer, enthaltend 0,1 bis 100 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von mindestens einem polycyclischen Olefin der Formeln I, II, II, IV, V oder VI
 - $\begin{array}{c|c}
 CH & CH \\
 CH & CH \\
 CH & CH
 \end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 R^1 \\
 CH \\
 CH \\
 CH
 \end{array}$ $\begin{array}{c|c}
 R^1 \\
 CH
 \end{array}$

- :::

5

10

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffrest, wie einen linearen oder verzweigten C₁-C₈-Alkylrest, C₆-C₁₈-Arylrest, C₇-C₂₀-Alkylenarylrest, einen cyclischen oder acyclischen C₂-C₂₀-Alkenylrest bedeuten, oder einen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Ring bilden, wobei gleiche Reste R¹ bis R⁸ in den verschiedenen Formeln I bis VI eine unterschiedliche Bedeutung haben können, worin n Werte von 0 bis 5 annehmen kann, und gegebenenfalls enthaltend bis zu 99,9 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von einem oder mehreren acyclischen Olefinen der Formel VII

5

$$R^9 \sim C = C < R^{10}$$
 (VII),

worin R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, einen linearen, verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie einen C_1 - C_8 -Alkylrest oder einen C_6 - C_{18} -Arylrest bedeuten, enthält.

8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, wobei die Cycloolefincopolymere bis zu 45 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse des Cycloolefincopolymers, polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von einem oder mehreren monocyclischen Olefinen der Formel VIII

$$HC = CH$$
 (VIII), CH_2

- worin m eine Zahl von 2 bis 10 ist.
 - Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, wobei die cyclischen und polycylischen Olefine eine oder mehrere der Gruppen Halogen-, Hydroxyl-, Ester-, Alkoxy-, Carboxy-, Cyano-, Amido-, Imido- oder Silylgruppen aufweisen.
- 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, wobei die Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von polycyclischen Olefinen der Formeln I oder III, und polymerisierte Einheiten, welche sich ableiten von acyclischen Olefinen der Formel VII, enthalten.
- 11. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, wobei die
 Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten

von Olefinen mit einer Norbornengrundstruktur, bevorzugt von Norbornen, Tetracyclododecen, Vinylnorbornen oder Norbornadien.

12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, wobei die
 5 Cycloolefincopolymere polymerisierte Einheiten enthalten, welche sich ableiten von acyclischen α-Olefinen mit 2 bis 20 C-Atomen, bevorzugt Ethylen oder Propylen, besonders bevorzugt Ethylen.

10

15

Express Mail' mailing label rumber ET284672057

Date of Deposit

—DECEMBER 18, 2001—

I hereby certify that this paper or fee is being deposited with the United States Postal Service Express Mail Post Office to Assresso' service under 37CFR 1 10 on the date undealed above and is addressed to the Assistant Commissioner for Patients. P.O.

Box. 2327, Arlington, VA 22202.

—Carrie A. McPherson—

(Typed or printed name of person mailing paper or fee)

(Signature of person mailing paper of fee)

10/018847

PCT

ANTRAG

Receiving Office Request Form (4) pages 1999/G-014

pages 1999/G-014
Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird

temationales Aktenzeig	PCT/EP	50	1	0	5	7	5	9

Internationales Aktenzeichen

2 1 JUN 2000

Internationales Anmeldedatum

(21.06.2000)

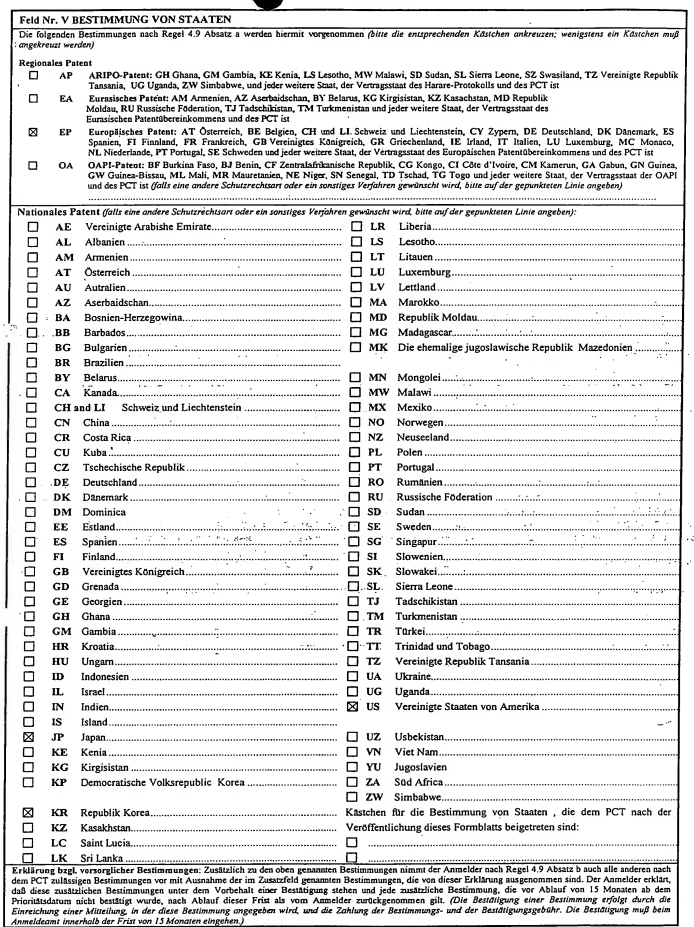
EUROPEAN PATENT OFFICE
PCT INTERNATIONAL APPLICATION
Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht) (max. 12 Zeichen) 1999/G014
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Verfahren zur Herstellung amor Molmassenverteilung	pher Polyolefine mit breiter
Feld Nr. II ANMELDER	
Name und Anschnit (Familienname, Vorname; bei junstiss Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Sta Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wo	r Name des Staats anzugeben. Der in Diese Person ist gleichzeitig aat des Sitzes oder Wohnsitzes des Erfinder
Ticona GmbH An der B 43	
D-65451 Kelsterbach Deutschland	Telefaxnr.: 069 305-30786
Staatsangehorigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
	ingsstaaten mit Ausnahme nur die Vereinigten die :m Zusatzfeld in Staaten von Amerika staaten von Amerika angegebenen Staaten
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER	(WEITERE) ERFINDER
Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristische Bezeichmung, Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Sitzes ode nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	des Staats anzugeben. Der in diesem Diese Person ist:
OSAN, Frank HATTERSHEIMERSTR. 29	Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Käsichen
65779 KELKHEIM Deutschland	angekreuzt, so sind zie nachstehenden Angaben nicht nötig.j
Staatsangehorigkeit (Staat): DE :	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Person ist Anmelder für Alle Bestim- folgende Staaten: Alle Bestimmur Vereinigten Sta	ngsstaaten mit Ausnahme der nur die Vereinigten die :m Zusatzfeld aaten von Amerika angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind	auf einem Fortsetzungsblatt angegeben.
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER V	/ERTRETER; ODER ZUSTELLANSCHRIFT
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um fü vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigensc	chaft zu handeln als:
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristis Bezeichnung, Bei der Anschrift sind di anzugeben.)	schen Personen vollständige amtliche Telefonnt.: (069) 305-7435 lie Postleitzahl und der Name des Staats
Ticona GmbH Patent- und Lizenzabteilung	Telefaxnr.: 069 305-30786
Lyoner-Straße 38 D-60528 Frankfurt am Main Deutschland	Fernschreibnr.:
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.	kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen im obigen Feld

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE)	ERFINDER
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt dem Antrag nic	cht beigefügt werden.
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	Diese Person ist:
BERGER, Klaus	
Starkeradweg 8	Anmelder und Erfinder
65843 Sulzbach	nur Erfinder (Wird dieses
Deutschland	Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE	
Diese Person ist Anmelder für Alle Bestim- alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der nur die Ve	ereinigten die im Zusatzfeld on Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) RUCHATZ, Dieter Schmalenfeldweg 5a 42579 Heiligenhaus Deutschland	Diese Person ist:
Staatsangehörigkeit (Staat): Sitz oder Wohnsitz (Staat):	
DE Diese Person ist Anmelder für Alle Bestim- alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der nur die Ve	
folgende Staaten: Limungsstaaten Livereinigten Staaten von Amerika Staaten vo	n Amerika
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	Diese Person ist:
STARK, Oliver	Anmelder und Erfinder
Dekan-Schuster-Str.47	nur Erfinder (Wird dieses
63110 Rodgau Deutschland	Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): Sitz oder Wohnsitz (Staat):	
DE DE	
Diese Person ist Anmelder für Alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der Nereinigten Staaten von Amerika nur die Vereinigten Staaten von Amerika nur die Vereinigten Staaten von Amerika	reinigten die im Zusatzfeld en Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) NAKAMURA, Toru 13-201, Tsukushino 3 chome Abiko-shi, Chiba 270-1164 Japan	Diese Person ist:
Staatsangehörigkeit (Staat): JP Sitz oder Wohnsitz (Staat): JP	
Diese Berson ist Anmelder für Alle Bestim- alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der nur die Ve	ereinigten die im Zusatzfeld on Amerika angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem zusätzlichen Fortsetzungsblatt angege	ben.

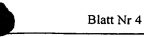
THIS PAGE BLANK (USPTO)

Blatt Nr 3



Formblatt PCT/RO/101 (Blatt 2) (Januar 2000)

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Feld Nr. VI PRIORITÄTSANSPRUCH Anmeldedatum Aktenzeichen		Weitere Prioritätsansprüche sind im Zusatzfeld angegeben. Ist der frühere Anmeldung eine:			
der früheren Anmeldung	rüheren Anmeldung der früheren		regionale Anmeldung:*	internationale Anme	
(Tag/Monat/Jahr)	Anmeldung	Staat	regionales Amt	Anmeldeamt	
∠eile(1) 30. Jun ∤ 1999 (30.06.1999)	19929809.2	DE		·	
Zeile(2)				** :	
. •				-	
Zeile(3)			(*)		
20(3)		·			
•	<u> </u>				
Das Anmeldeamt wird ersucht, bezeichneten früheren Anmeldung(dem Amt eingereicht worden ist(sin * Falls es sich bei der früheren Anmel Pariser Verbandsübereinkunft zum Schu	en) zu erstellen und dem i d), das für die Zwecke die dung um eine ARIPO-Anmeld	nternationalen Büro zu übermitt ser internationalen Anmeldung lung handelt, so muß in dem Zusatz	Anmeldeamt ist) tfeld mindestens ein Staat angege		
Feld Nr. VII INTERNATI					
Wahl der internationalen Recherchen falls zwei oder mehr als zwei internation ehörden für die Ausführung der interna zuständig sind, geben Sie die von Ihnen	behörde (ISA) nale Recherchen- tionalen Recherche gewählte Behörde an;	Antrag auf Nutzung der Ergebn Recherche (falls eine frühere Rec von ihr durchgeführt worden ist):	herche bei der internationalen Re	cherchenbehördebeantragt	
der Zweibuchstaben-Code kann benutzt	werden):	Datum (Tag/Monat/Jahr):	Aktenzeichen: Staat/	oder regionales Amt):	
ISA /					
Feld Nr. VIII KONTROLI					
Diese internationale Anmeldung en die folgende Anzahl von Blättern:	thält Dieser intern	ationalen Anmeldung liegen die	nachstehend angekreuzten U	Interlagen bei: ,	
Antrag	4 =	für die Gebührenberechnung		A. ****	
Beshreibung(ohne	1 = .	derte unterzeichnete Vollmacht		,	
5 \		der allgemeinen Vollmacht; Al ndung für das Fehlen einer Unte	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	
Ansprüche:	_	atsbeleg(e), in Feld Nr. VI durc	· ·		
Zusammenfassung:		de Zeilennummer gekennzeicht			
Zeichnungen		setzung der internationalen A			
Sequenzprotokollteil	7. Geso	nderte Angaben zu hinterlegt ial	en Mikroorganismen oder	anderem biologischer	
nin - rail - parti (a <u>n emperati</u>		koll der Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenzen in o	computerlesbarer For	
	1 9. Sonst	ige (einzeln aufführen):			
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung		Sprache, in der internationale A			
eröffentlicht werden soll (Nr.):	1 ·	eingereicht wird			
Feld Nr. IX UNTERSCHR	IFT DES ANMELD	ERS ODER DES ANW	ALTS		
Der Name jeder unterzeichnenden F			t anzugeben, sofern sich dies	nicht eindeutig aus den	
Antrag ergibt, in welcher Eigenscha	ft die Person unterzeichne	t.		* 3 34	
1. Mule	-0				
1. Mulle	ンプ				
Dr. Gerhard Aulmich	•				
AV. Nr. 40983					
	Vom	Anmeldeamt auszufüllen		T 2	
1. Datum des tatsächlichen Eingar		(2 1, 06, 00	2 1 JUN 200	2. Zeichnu	
internationalen Anmeldung: 3. Geändertes Eingangsdatum aufg	rund nachträglich jedoch		/ £ 1 3011 2001	Ky einge-	
fristgerecht eingegangener Unte	rlagen oder Zeichnungen			gangen:	
zur Vervollständigung dieser in				nicht ein	
 Datum des fristgerechten Einga Richtigstellungen nach Artikel 				. gegange	
5. Internationale Recherchenbehör	de ISA/		ittlung des Recherchenexemp		
(falls zwei oder mehr zuständig	sina):	Zahlun	g der Recherchengebühr aufg	CSCHOUCH	

Express Mail mailing label number ET284 672057 Date of Deposit -DECEMBER 18, 2001-

-DECEMBER 18, 2001I hereby certify that this paper or fee is being daposited with the United States Postal Service Texpress Mail Post Office to Assessed Derivice under 37CFR 1 10 on the date undicated above and is addressed to the Assistant Commissioner for Patients, P.O. Box-2327, Arlington, VA 22202.

(Typed or printed same of person malling paper or fee)

paper or fee) (auce

(Signature of person mailing paper of fee)